

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU COSUMATOR/PACIENT

Panzynorm forte 20 000 comprimate filmate

Lipază, amilază, protează

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luăți întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul sau farmacistul.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Adresați-vă farmacistului dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă apar reacții adverse, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul. Acestea includ orice reacții adverse posibile care nu sunt enumerate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Trebuie să discutați cu un medic dacă nu vă simțiți mai bine sau dacă vă simțiți mai rău după 3 zile de tratament.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Panzynorm forte 20 000 și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Panzynorm forte 20 000
3. Cum să utilizați Panzynorm forte 20 000
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Panzynorm forte 20 000
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Panzynorm forte 20 000 și pentru ce se utilizează

Panzynorm forte 20 000 conține enzime pancreatice naturale foarte active: lipază, amilază și proteaze.

Panzynorm forte 20 000 este recomandat:

- în caz de secreție insuficientă a enzimelor pancreatice (pancreatită cronică, fibroză chistică etc.);
- în boala inflamatorie cronică degenerativă a stomacului, intestinului, ficatului și vezicii biliare, în stări după intervenții chirurgicale sau iradierea acestor organe, însoțite de probleme digestive, flatulență și diaree (în terapia asociată);
- cu scop de ameliorare a digestiei la pacienții cu funcție normală a tractului gastrointestinal după erori alimentare;
- înainte de utilizarea tehnicilor imagistice de diagnostic (examen radiografic sau cu ultrasunete) ale cavității abdominale.

Trebuie să discutați cu un medic dacă nu vă simțiți mai bine sau dacă vă simțiți mai rău după 3 zile de tratament.

2. Ce trebuie să știți înainte de a lua Panzynorm forte 20 000

Nu luați Panzynorm forte 20 000:

- Dacă sunteți alergic la lipază, amilază, proteaze sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).
- Dacă sunteți hipersensibil la carne de porc.
- Dacă aveți pancreatită acută (inflamație a pancreasului) sau acutizare a pancreatitei

cronice.

Copiii cu fibroză chistică sub vârsta de 15 ani nu trebuie să utilizeze Panzynom forte 20 000.

Atenționări și precauții

Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a lua Panzynom forte 20 000.

Filmul comprimatului împiedică enzimele active pancreatice să lezeze mucoasa cavității bucale și protejează enzimele de sucul stomacal. Comprimatele se vor înghiți întregi. La pacienții cu fibroză chistică care au luat medicamente cu conținut de doze mari de pancreatină a fost raportată o afecțiune rară a colonului denumită "colonopatie fibroasă", în care intestinul dumneavoastră este îngustat. Ca măsură de precauție, dacă aveți simptome abdominale neobișnuite sau modificări ale simptomelor abdominale, trebuie să comunicați medicului dumneavoastră.

Panzynom forte 20 000 împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau ați putea lua orice alte medicamente.

Enzimele pancreatice pot reduce absorbția acidului folic și a fierului. Inhibitorii receptorilor H2 și inhibitorii pompei de protoni pot crește eficacitatea enzimelor pancreatice.

Panzynom forte 20 000 cu alimente și băuturi

Panzynom forte 20 000 trebuie luat în timpul mesei cu o cantitate suficientă de lichid.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că sunteți gravidă sau intenționați să aveți un copil, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Riscul nu poate fi exclus. Medicul dumneavoastră va decide dacă trebuie să luați Panzynom forte 20 000 și în ce doză. Panzynom forte 20 000 poate fi luat în timpul alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu se cunoaște ca Panzynom forte 20 000 să afecteze capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

Panzynom forte 20 000 conține lactoză monohidrat

Dacă medicul dumneavoastră v-a comunicat că aveți intoleranță la unele zaharuri, contactați medicul dumneavoastră înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să luați Panzynom forte 20 000

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Dacă nu sunteți sigur, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Începeți tratamentul luând un comprimat de trei ori pe zi în timpul meselor principale. Dacă acest lucru nu este suficient, puteți crește dozele. De obicei, este suficient să luați una sau două comprimate de trei ori pe zi în timpul meselor principale. Dacă este necesar, puteți lua și un comprimat în timpul gustărilor.

Luați Panzynom forte 20 000 în timpul mesei. Înghițiți comprimatele întregi cu o cantitate suficientă de lichid. Nu le zdrobiți și nu le mestecați.

Dacă nu vă simțiți mai bine sau dacă vă simțiți mai rău după 3 zile de administrare a comprimatelor Panzynorm forte 20 000, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră.

Utilizarea la copii și adolescenți

Copiilor li se vor administra doze mai mici.

Dacă ați luat mai mult Panzynorm forte 20 000 decât trebuie

Dacă ați luat mai mult Panzynorm forte 20 000 decât trebuie, beți multă apă și discutați cu medicul sau farmacistul. Dozele foarte mari de pancreatină pot provoca uneori diaree, iritație a pielii în jurul anusului, obstrucție intestinală, prea mult acid uric în urină (hiperuricosurie) și în sânge (hiperuricemie).

Dacă ați uitat să luați Panzynorm forte 20 000

Dacă ați uitat să luați o doză în timpul mesei, luați următoarea doză la ora obișnuită, la următoarea masă.

Nu luați o doză dublă pentru a compensa comprimatul uitat.

Dacă încetați să luați Panzynorm forte 20 000

După întreruperea tratamentului cu Panzynorm forte 20 000, simptomele pot să reapară.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, deși nu apar la toate persoanele.

Dozele mari ,repetate, de medicamente care înlocuesc enzimele pancreatice, pot provoca cicatrizarea sau îngroșarea peretelui intestinal care poate duce la blocarea intestinelor, o afecțiune numită colonopatie fibrozantă. Dacă aveți dureri de stomac severe, probleme cu trecerea scaunelor (constipație), greață sau vărsături, spuneți medicului dumneavoastră imediat.

Reacții adverse foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane):

- dureri de stomac (abdomen).

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- senzație de rău (greață);
- stare de rău (vărsături);
- constipație;
- balonare (distensie abdominală);
- diaree.

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 de persoane):

- erupții cutanate

. Cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile)

- reacții alergice severe pentru care aveți nevoie urgentă de ajutor medical. Oprți administrarea Panzynorm forte 20 000 și contactați imediat medicul sau cel mai apropiat spital.

- mâncărime, urticarie;
- balonare abdominală severă, durere și crampe intestinale severe. Apelați imediat serviciul medical de urgență, deoarece există posibilitatea de obstrucție intestinală.
- prea mult acid uric în urină (hiperuricozurie);
- prea mult acid uric în sânge (hiperuricemie);
- prea puțin acid folic în sânge.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Panzynorm forte 20 000

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data expirării se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Panzynorm forte 20 000

- Substanțele active sunt lipaza, amilaza și proteaza. Fiecare comprimat filmat conține pancreatină, care conține lipază 20 000 unități Ph. Eur., amilază 12 000 unități Ph. Eur. și protează 900 unități Ph. Eur.
- Celelalte componente (excipienți) sunt lactoză monohidrat, celuloză microcristalină, copolimer acid metacrilic - acrilat de etil, crospovidonă, talc, dioxid de titan (E171), hipromeloză, trietil citrat, stearat de magneziu, siliciu coloidal anhidru, polisorbit 80, simeticonă - emulsie, aromă de vanilie, macrogol 6000 și aromă de bergamot. Vezi pct. 2 "Panzynorm forte 20 000 conține lactoză monohidrat".

Cum arată Panzynorm forte 20 000 și conținutul ambalajului

Comprimate filmate de culoare albă până la ușor gri, netede, rotunde, convexe și aromate.

Panzynorm forte 20 000 este disponibil în cutii conținând 10 sau 30 comprimate filmate în blistere.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Fabricantul

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Acest prospect a fost revizuit în martie 2020

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției
Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>